

? t 1/5/all

1/5/1

DIALOG(R) File 351:DERWENT WPI

(c) 1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

110191050

WPI Acc No: 95-092304/199513

RAM Acc No: C95-041787

Polymer blends with low modulus and low melt viscosity - contain elastomeric polypropylene, non-olefinic thermoplastic, e.g. polyamide, compatibility improver and opt. fillers, etc.

Patent Assignee: PCD-POLYMERE GMBH (PCDP-N); PCD PETROCHEMIE DANUBIA DEUT (PCDP-N)

Inventor: BERNREITNER K; GAHLEITNER M; HAFNER N; NEISSL W; BERNREITNER K

Number of Countries: 017 Number of Patents: 015

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Main IPC	Week
EP 640650	A1	19950301	EP 94110857	A	19940713	C08L-023/16	199513 B
NO 9402770	A	19950127	NO 942770	A	19940725	C08L-023/10	199513
CZ 9401793	A3	19950215	CZ 941793	A	19940726	C08L-023/10	199515
DE 4330341	A1	19950309	DE 4330341	A	19930908	C08L-023/10	199515 N
FI 9403491	A	19950127	FI 943491	A	19940725	C08L-023/10	199516
SK 9400897	A3	19950208	SK 94897	A	19940725	C08L-023/04	199525
JP 7145274	A	19950606	JP 94172824	A	19940725	C08L-023/12	199531
HU 69012	T	19950828	HU 942189	A	19940725	C08L-023/12	199540
HU 212461	B	19960729	HU 942189	A	19940725	C08L-023/12	199643
CN 1103076	A	19950531	CN 94108022	A	19940725	C08L-023/26	199726
AT 9301485	A	19970915	AT 931485	A	19930726	C08L-101/00	199742
EP 640650	B1	19980107	EP 94110857	A	19940713	C08L-023/16	199806
DE 59404933	G	19980212	DE 504933	A	19940713	C08L-023/16	199812
			EP 94110857	A	19940713		
ES 2110662	T3	19980216	EP 94110857	A	19940713	C08L-023/16	199813
AT 403695	B	19980315	AT 931485	A	19930726	C08L-101/00	199818

Priority Applications (No Type Date): AT 931485 A 19930726; DE 4330341 A 19930908

Cited Patents: 01Jnl.Ref; EP 548961; JP 43006795; WO 9306175

Patent Details:

Patent	Kind	Lan	Pg	Filing	Notes	Application	Patent
EP 640650	A1	G	8				
Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL							
DE 4330341	A1		7				
JP 7145274	A		7				
HU 212461	B			Previous Publ.		HU 69012	
EP 640650	B1	G	9				
Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL							
DE 59404933	G			Based on		EP 640650	
ES 2110662	T3			Based on		EP 640650	
AT 403695	B			Previous Publ.		AT 9301485	

Abstract (Basic): EP 640650 A

Blends (I) are claimed, contg. (a) 5-80 wt.% elastomeric polypropylene (ELPP), (b) 20-95 wt.% non-olefinic thermoplastic, (c) 0-10 wt.% compatibility improver, and opt. other normal additives, fillers and reinforcing agents. Also claimed is prepn. of (I), by mixing and homogenising the components in a mixer, kneader or extruder at 180-300 deg. C.

Pref. (I) contains 10-60 wt.% (a), 40-90 wt.% (b), 0-10 wt.% (c) and opt. additives etc. as above. The ELPP (a) is obtd. by grafting with unsatd. monomers, and may consist of a mixt. of grafted and ungrafted ELPP; pref. ELPP has a MFI 230/2.16 of >1; (b) is polyamide, polystyrene, polycarbonate or polyester, and (c) is a graft-modified PP or elastomer, pref. graft-modified ELPP. Pref. fillers are talcum, chalk or kaolin.

USE - Used e.g. for the prodn. of extruded or injection moulded film or mouldings.

ADVANTAGE - Provides PP polymer blends which give a free-flowing melt with a low melt viscosity, which is readily processed to prods.

ialogClassic(tm)

with a low rigidity, i.e. a low elastic modulus, as required, e.g. for tubing, folding bellows, etc..

Dwg.0/0

Title Terms: POLYMER; BLEND; LOW; MODULUS; LOW; MELT; VISCOSITY; CONTAIN;
ELASTOMER; POLYPROPYLENE; NON; OLEFINIC; THERMOPLASTIC; POLYAMIDE;
COMPATIBLE; IMPROVE; OPTION; FILL

Derwent Class: A13; A17; A18; A23; A28

International Patent Class (Main): C08L-023/04; C08L-023/10; C08L-023/12;
C08L-023/16; C08L-023/26; C08L-101/00

International Patent Class (Additional): C08F-010/06; C08J-003/20;
C08L-023/14; C08L-025/06; C08L-031/08; C08L-051/06; C08L-067/00;
C08L-069/00; C08L-077/00; C08L-023/10; C08L-023-26; C08L-025-06;
C08L-067-00; C08L-069-00; C08L-077-00

File Segment: CPI



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



Veröffentlichungsnummer: **0 640 650 A1**

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2)

(21) Anmeldenummer: 94110857.3

(51) Int. Cl.⁵: C08L 23/16, C08L 51/06,
C08L 77/00, C08L 67/00

(22) Anmeldetag: 13.07.94

(30) Priorität: 26.07.93 AT 1485/93

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
01.03.95 Patentblatt 95/09

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL

(71) Anmelder: PCD-Polymere Gesellschaft m.b.H.
Danublastrasse 21-25
A-2323 Schwechat-Mannswörth (AT)

(72) Erfinder: Gahleitner, Markus, Dipl.-Ing. Dr.
Derndorferberg 2
A-4501 Neuhofen (AT)
Erfinder: Bernbreitner, Klaus, Dipl.-Ing.
Zaubertalstrasse 1
A-4020 Linz (AT)
Erfinder: Hafner, Norbert, Dipl.-Ing.
Hauptplatz 15
A-4020 Linz (AT)
Erfinder: Neissl, Wolfgang, Dipl.-Ing.Dr.
Breuerweg 8
A-4040 Neulichtenberg (AT)

(74) Vertreter: Kunz, Ekkehard, Dr.
Chemie Linz GmbH
Abteilung Patente
St. Peter-Str. 25
A-4021 Linz (AT)

(54) Blends aus elastomeren Polypropylenen und nichtolefinischen Thermoplasten.

(57) Blends aus bevorzugt modifizierten elastomeren Polypropylen, nichtolefinischen Thermoplasten, wie Polyamide, Polystyrol, Polycarbonate oder Polyester und bevorzugt einen Verträglichkeitsvermittler, der bevorzugt durch Pfropfen modifiziertes elastomeres Polypropylen ist.

EP 0 640 650 A1

Die Erfindung betrifft Blends aus elastomeren Polypropylenen (ELPP) mit nichtolefinischen Thermoplasten.

Blends aus isotaktischen Polypropylenen (IPP) und nichtolefinischen Thermoplasten, wie z. B. Polyamiden, Polyestern, Polystyrol oder Polycarbonat sind bekannt. Beispielsweise sind Blends aus IPP und Polyamid in der EP-A-244.601 oder EP-B-261.748 beschrieben. Derartige Blends sind vor allem deshalb von Vorteil, da einerseits die günstigen Eigenschaften der einzelnen Blendkomponenten entsprechend dem gewünschten Eigenschaftsprofil der aus den Blends hergestellten Fertigteile kombiniert werden können. Andererseits ermöglicht der Einsatz des üblicherweise kostengünstigeren Polypropylen eine Kostenreduktion für das Gesamtsystem. So lassen sich beispielsweise die bei Polypropylen inhärenten Eigenschaften der geringen Feuchtigkeitsaufnahme, einfachen Verarbeitbarkeit und guten mechanischen Eigenschaften mit den je nach Typ des nichtolefinischen Thermoplasten relevanten Eigenschaften wie Sauerstoff-Barriere, Wärmeformbeständigkeit und Kratzfestigkeit kombinieren.

Ein Nachteil der Blends von nichtolefinischen Thermoplasten mit isotaktischem Polypropylen ist vor allem dadurch gegeben, daß sie eine hohe Steifigkeit aufweisen, die in vielen Anwendungen, z. B. für Folien, Schläuche, Faltenbälge etc., nicht erwünscht ist. Eine Alternative dazu stellt der Einsatz von elastomeren Systemen wie etwa amorphe Copolymere auf Basis von Ethylen und Propylen (EPR) oder von Ethylen, Propylen und Dienen (EPDM) dar. Blends mit solchen Substanzen weisen allerdings aufgrund der hochmolekularen bzw. vernetzten Strukturen von EPR und EPDM den Nachteil von vergleichsweise hohen Viskositäten auf.

Die Aufgabe der Erfindung bestand demnach insbesondere darin, Blends bereitzustellen, die einerseits zu Fertigprodukten mit niedriger Steifigkeit, ausgedrückt durch einen niedrigen E-Modul, verarbeitet werden können und andererseits leichtfließende Schmelzen mit niedriger Viskosität ergeben. Die Aufgabe konnte dadurch gelöst werden, daß die Polypropylenkomponente in den Blends ein elastomeres Polypropylen ist.

- 25 Gegenstand der Erfindung ist demnach ein Blend, der
- a) 5 bis 80 Gew.%, bevorzugt 10 bis 60 Gew.%, elastomere Polypropylene (ELPP),
 - b) 20 bis 95 Gew.%, bevorzugt 40 bis 90 Gew.%, nichtolefinische Thermoplaste,
 - c) 0 bis 10 Gew.% Verträglichkeitsvermittler,

sowie gegebenenfalls weitere übliche Additive, Füllstoffe oder Verstärkungsstoffe enthält.

30 Entsprechend den gewünschten Eigenschaften können die Blends außerdem weitere Polyolefine, beispielsweise solche auf Basis von Ethylen, Propylen, Buten, Penten, Hexen oder deren Gemischen, wie z. B. Polyethylene, isotaktische, syndiotaktische oder ataktische Propylen-Homo- oder Copolymere enthalten.

Die für die erfindungsgemäßen Blends eingesetzten elastischen Polypropylene sind insbesondere solche, wie sie beispielsweise in der US 4,335,225, US 4,522,982 und US 5,188,768 beschrieben sind. 35 Darunter sind sowohl Homopolymere als auch Copolymere zu verstehen. Die Copolymere können neben Propylen-Einheiten auch andere Olefineinheiten, wie z. B. Ethylen, Buten-, Penten- oder Hexeneinheiten im Molekül enthalten. Sie besitzen im wesentlichen eine stereoreguläre Blockanordnung im Kettenaufbau und bestehen beispielsweise aus Blöcken von isotaktischen und ataktischen Propylensequenzen, die abwechselnd in der Polymerkette angeordnet sind. Ihre Herstellung gelingt beispielsweise gemäß US 4,355,225 40 durch Polymerisation mit speziellen Katalysatoren, die durch Reaktion oder Mischen von organischen Ti-, Zr- oder Hf-Verbindungen mit einem Metalloxid wie z. B. Al_2O_3 , TiO_2 , SiO_2 oder MgO erhalten werden. Weiters können die elastischen Polypropylene beispielsweise auch analog zu US 4,522,982 mit Hilfe von Metallocen-Katalysatoren in Kombination mit Aluminoxanen oder analog zu US 5,118,768 mit Katalysatoren auf Basis von Magnesiumalkoxiden und tetravalentem Titanchlorid in Gegenwart spezieller Elektronendonoren 45 hergestellt werden.

Der melt flow index (MFI) gemäß ISO 1133/DIN 53735 bei $230^\circ C/2,16$ kg als Maß für die Viskosität liegt bei den verwendeten ELPP bei etwa 0,1 bis 50 g/10 min. Bevorzugt werden ELPP mit einem MFI von größer als 1 verwendet. ELPP mit höherem MFI, entsprechend einer niedrigen Viskosität können entweder direkt als Reaktorprodukte oder beispielsweise durch chemische Degradierung beispielsweise mit einem 50 organischen Peroxid erhalten werden.

Für viele Anwendungen erweist es sich als vorteilhaft, wenn die ELPP durch Pfropfung mit ungesättigten Propfmonomeren modifiziert sind. Es ist auch möglich, Mischungen von gepfropftem ELPP und ungepfropftem ELPP zu verwenden. Der Pfropfgrad der gepfropften ELPP, das ist ihr Gehalt an Pfropfmonomeren, liegt bei etwa 0,1 bis 30 Gew.%. Als Pfropfmonomere kommen beispielsweise ungesättigte Mono- 55 und/oder Dicarbonsäuren, deren Anhydride, deren Ester mit aliphatischen Alkoholen und Dialkoholen mit einem bis 10 C-Atomen und Glycidylether, Vinylalkoholester, sowie Vinylaromate oder Gemische aus diesen Monomeren, sowie Gemische aus diesen Monomeren und Olefinen mit 2 bis 10 C-Atomen in Frage. Besonders bevorzugt sind dabei Pfropfmonomere aus der Gruppe der Maleinsäure, Acrylsäure oder

Methacrylsäure oder deren Derivaten, sowie aus der Gruppe der Vinylaromaten, wie z. B. Maleinsäureanhydrid (MSA), Glycidylmethacrylat (GMA) oder Styrol.

- Die Pfropfreaktion gelingt nach Verfahren der radikalischen Pfropfcopolymerisation wie sie beispielsweise für IPP in EP-A-280.454 oder US 4,260,690 beschrieben sind, durch Pfropfen von ELPP mit ethylenisch ungesättigten Pfropfmonomeren, beispielsweise in Lösung, vorzugsweise in aromatischen Kohlenwasserstoffen im Temperaturbereich von 50 bis 200°C, vorzugsweise zwischen 80 und 150°C, oder in der Schmelze, vorzugsweise in Extrusionsmaschinen im Temperaturbereich von 170 bis 300°C, vorzugsweise zwischen 200 bis 250°C. Dabei ist es vorteilhaft, die Radikalerzeugung am Polymer durch Radikalinitiatoren wie z. B. Peroxide oder Azoverbindungen und/oder durch energiereiche Strahlung wie Gamma- oder Elektronenstrahlung zu initiieren.

- Als nichtolefinische Thermoplaste sind alle thermoplastisch verarbeitbaren Kunststoffe wie z. B. Polyamide, Polyester, Polycarbonate, Polystyrol, Poly(meth)acrylate, Polyurethane, Polyoxymethylen, Polyethylenoxid, Polyphenylenoxid, geeignet. Bevorzugte nichtolefinische Thermoplaste sind Polyamide, Polyester, Polycarbonate und Polystyrol.

- Als Verträglichkeitsvermittler kommen alle für Blends einsetzbaren bekannten Verträglichkeitsvermittler in Frage, beispielsweise ungesättigte Carbonsäuren oder deren Derivate wie z. B. Ester, Säurehalogenide, Anhydride oder Säureamide, bzw. mit ungesättigten Carbonsäuren oder deren Derivaten oder mit Vinylaromaten gepfropfte Polyolefine oder Elastomere. Verträglichkeitsvermittler sind kommerziell erhältlich, beispielsweise Styrol-Ethylen/Butylen-Styrol (SEBS)-Triblockcopolymer, die gegebenenfalls mit Maleinsäureanhydrid gepfropft sind (Kraton[®], Fa. Shell). Bevorzugt werden als Verträglichkeitsvermittler durch Pfropfen modifizierte Polypropylene oder Elastomere eingesetzt. Besonders bevorzugt sind durch Pfropfen modifizierte elastomere Polypropylene. Als Pfropfmonomere werden beispielsweise Maleinsäureanhydrid, Glycidylmethacrylat oder Styrol verwendet.

- Die erfindungsgemäßen Blends können weiters gebräuchliche Additive, wie z. B. Verarbeitungs- und Langzeitstabilisatoren, Nukleierungsmittel, Verstärkungsstoffe und Füllstoffe enthalten. Bevorzugte Füllstoffe sind Talkum, Kreide und Kaolin. So ergeben sich z. B. Vorteile, wenn die erfindungsgemäßen Blends 2 bis 50 Gew.%, vorzugsweise 10 bis 40 Gew.% Talkum oder 1 bis 40 Gew.% Verstärkungsfasern, beispielsweise Glasfasern oder Kohlefasern enthalten.

- Die erfindungsgemäßen Blends zeichnen sich durch gute Fließfähigkeit bei der Verarbeitung sowie durch geringe Steifigkeit der Fertigprodukte aus. Sie werden beispielsweise zur Herstellung von Folien oder Formkörper durch Extrusion oder Spritzguß eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen Blends können dadurch hergestellt werden, daß

- a) 5 bis 80 Gew.% elastomere Polypropylene (ELPP),
 - b) 20 bis 95 Gew.% nichtolefinische Thermoplaste,
 - c) 0 bis 10 Gew.% Verträglichkeitsvermittler,
- sowie gegebenenfalls weiteren übliche Additive, Füllstoffe oder Verstärkungsstoffe, bei 180 bis 300°C in einem Mischer, Knetzer oder Extruder gemischt und homogenisiert werden.
- Im folgenden werden mögliche Herstellverfahren für die erfindungsgemäßen Blends beispielhaft aufgezeigt.

A. Herstellung der elastomeren Polypropylene

Beispiel 1:

1.1. Herstellung des Katalysators

- 44,22 g eines graubraun gefärbten Tetraneophylzirkon (TNZ; T_m = 66°C, Du Pont) wurden unter Reinststickstoffatmosphäre in 620 ml n-Hexan, gereinigt mittels eines Cu-Katalysators (BASF-Katalysator R 3-11 bei 70°C) zur Sauerstoffentfernung und 4-bzw. 10A-Molekularsieb zur Entfernung von Wasser und polaren Verunreinigungen bei 20°C in einem Schutzgaskolben gelöst. Die erhaltene Suspension wurde nach Absetzen des größten Teils des unlöslichen Rückstands nach 15 min über eine Glasfritte in einen auf -40°C gekühlten, gerührten Schutzgasgaskolben (ausgeheizt bei über 150°C und mit Reinststickstoff (unter 2ppm O₂) gespült) filtriert. Der Kolben wurde nach Abschluß der Filtration (Dauer ca. 140 min) noch 15 min unter Rühren bei -40°C gehalten, um das TNZ möglichst quantitativ auszufällen. Nach Absetzen des TNZ wurde die überstehende Lösung mittels einer Filterkerze unter N₂-Überdruck in einen weiteren gekühlten Schutzgaskolben filtriert. Das verbliebene TNZ wurde in weiteren 350 ml n-Hexan bei ca. 5 - 10°C während 15 min gelöst und nach Abkühlen auf -34°C erneut ausgefällt.
- Nach Absetzen des TNZ-Niederschlags wurde die Lösung wieder mittels N₂-Überdruck über eine

Glasfilterkerze in den gekühlten Schutzgaskolben mit der ersten Mutterlauge filtriert. Anschließend wurde das TNZ durch Anlegen eines Ölpumpenvakuums (unter 1.10^{-2} mbar) über zwischengeschaltete mit Flüssigstickstoff gekühlte Kühlfallen getrocknet. Das gereinigte TNZ zeigte einen Schmelzpunkt von 68°C und war weiß bis cremefarben. Die gesammelten Mutterlaugen wurden auf ca. 200 ml eingeeengt und das noch gelöste TNZ durch Kühlen auf -40°C ausgefällt. Nach erneuter Druckfiltration über eine Filterkerze wurde das TNZ erneut in 100 ml Hexan gelöst, erneut bei -40°C ausgefällt, abfiltriert und mittels Vakuum wie oben getrocknet. Die Gesamtausbeute dieses Reinigungsprozesses betrug 82,2 %. Alle Operationen wurden unter Reinststickstoff durchgeführt.

In einen 6l-4-Hals-Schutzgaskolben wurden 266,7 g konditioniertes Al_2O_3 (Alumina C von DEGUSSA, konditioniert bei ca. $800 - 1000^{\circ}\text{C}$ im N_2 -Strom und nach Lagerung bei einer rel. Luftfeuchte von 50 % und 23°C während 16 h und erneuter Trocknung zur Einstellung einer optimalen Hydroxylkonzentration an der Oberfläche von ca. 1 mmol/g Alumina C bei 400°C im Stickstoffstrom) eingewogen und mit 5035 ml n-Hexan, gereinigt mittels BASF-Katalysator R 3 - 11 und 4- bzw. 10A-Molekularsieb, versetzt. Die Suspension wurde ca. 1 h bei 300 U/min gerührt. Dann wurden die oben hergestellten 33,23 g TNZ (ohne Produkt aus aufgearbeiteter Mutterlauge) in 465 ml n-Hexan (gereinigt wie oben) bei 20°C gelöst und diese TNZ-Lösung ehest unter fortwährendem Rühren zur Al_2O_3 -Suspension während 50 min zugetropft, wobei nach Zugabe von wenigen ml TNZ-Lösung eine deutliche Viskositätsverminderung der Suspension eintrat. Nach Zugabe der TNZ-Lösung wurde die Drehzahl auf ca. 120 U/min verringert und weitere 12,5 h unter Lichtschutz gerührt. Zur Beschleunigung der Filtration wurde der erhaltene Katalysatorfeststoff 1 h absitzen gelassen und schließlich die Lösung mittels einer Druckfiltration über eine Glasfritte abgetrennt (Dauer 3 h). Anschließend wurde der Katalysatorfeststoff durch Anlegen eines Vakuums von unter 1.10^{-2} mbar (Öldiffusionspumpe mit zwei zwischengeschalteten, flüssigstickstoffgekühlten Kühlfallen) unter Rühren bis zur Gewichtskonstanz von 292 g getrocknet (Dauer ca. 5 h). Alle Operationen wurden unter Reinststickstoff durchgeführt. Der erhaltene TNZ/ Al_2O_3 -Katalysator zeigte eine beige bis hellbraune Färbung und war ein frei fließendes Pulver, das eine Tendenz zur Bildung von kleinen Kugeln mit ca. 1 mm Durchmesser aufwies. Der Zr-Gehalt betrug 1,66 Gew. %.

1.2. Polymerisation:

Ein bei 160°C und 0,1 mbar ausgeheizter 20 l-Doppelmantelreaktor mit wandgängigem, oberflächenpoliertem Rührer, Thermostatemantel, Temperatur-, Drehzahl- und Drehmomentmessung wurde nach drei Propen/Vakuumpulzyklen mit 7,3 kg Propen bei 25°C befüllt. Nach Hochfahren des Rührwerks auf 400 U/min wurden 10,02 g des gemäß 1.1. hergestellten Katalysators mit 300 ml Flüssigpropen (ca. 20°C) eingespült und die Drehzahl nach 2 min auf 260 U/min reduziert. Anschließend wurde innerhalb von ca. 10 min die Propentemperatur auf 60°C erhöht und diese Temperatur ab Zugabe des Katalysators 120 min gehalten. Anschließend wurde die Rührerdrehzahl auf 200 U/min gesenkt und 1880 g auf ca. 50°C vorgewärmtes Aceton mittels Stickstoffüberdruck innerhalb von 3 min in den Reaktor eingebracht. Nach Erhöhung der Rührerdrehzahl auf 400 U/min für ca. 2 min und anschließendes Senken auf 100 U/min wurde innerhalb von 20 min das nicht verbrauchte Propen bei 60 bis 46°C abgeflasht. Der verbleibende ELPP (elastomeres Polypropylen)-Acetonslurry war rührbar und konnte über den 1-zölligen Bodenauslaß des Reaktors abgelassen werden.

Nach Filtration des ELPP und Trocknen im Stickstoffstrom bei 50°C erhielt man 1,88 kg eines pulvrig-krümeligen, nicht klebrigen ELPP mit einem Schmelzpunkt (T_m) von $148,1^{\circ}\text{C}$ (gemessen mit einem Dupont Differential Scanning Calorimeter 910/20 (Thermal Analyst 2100)), entsprechend einem bilanzierten Zr-Gehalt von 89 ppm und einem Al_2O_3 -Gehalt von 0,49 Gew. %. Das ELPP wies einen MFI (melt flow index gemäß ISO 1133/DIN 53735 bei $230^{\circ}\text{C}/2,16$ kg von kleiner 0,01 g/10 min auf.

1.3. Peroxid-Degradierung:

Das gemäß 1.2. erhaltene elastische Polypropylen wurde auf einer Brechmühle nach Abkühlung auf unter 0°C bis zu einer Korngröße von unter 3 mm gemahlen. Anschließend wurden 0,2 Gew. % Bis(2-tert-butyl-peroxyisopropyl)benzol (Perkadox 14SFI, Fa. Akzo), bezogen auf die Menge des Polypropylen, eingemischt, das Gemisch auf einem 18 mm Brabender-Einschneckenextruder bei 220°C aufgeschmolzen und mit einem Ausstoß von 1 kg/h über eine Runddüse zu einem Strang von 3 mm Durchmesser extrudiert. Die Verweilzeit im Extruder betrug etwa 1 min. Der Strang wurde nach Erstarrung in einem Wasserbad granuliert. Dabei wurde das elastische Polypropylen bis zu einem MFI von 25 g/10 min degradiert. Die Messung des MFI erfolgte gemäß ISO 1133/DIN 53735 bei $230^{\circ}\text{C}/2,16$ kg.

1.4. Pfröpfung:

1.4.1. Pfröpfung mit Maleinsäureanhydrid:

In einem ölbadebeheizten 2l-Rührgefäß mit Rückflußkühler, Stickstoffeinleitung, gasdichtem Rührer und Tropftrichter wurden 50 g elastomeres PP gemäß 1.3. (MFI: 25) in 1250 ml Xylol (Isomerenmischung)

unter Stickstoffstrom und Rührung bei 120°C gelöst und anschließend mit 60 g Maleinsäureanhydrid (MSA) versetzt. In die Lösung wurden bei 130°C innerhalb 60 min 40 g Benzoylperoxid, gelöst in 100 ml Xylol, eingetropft. Die Lösung wurde weitere 60 min gerührt und nach Abkühlung auf 80°C in 2,5 l Aceton gegeben. Das ausgefallene Pfropfcopolymer wurde abgesaugt, in 2,5 l Aceton gewaschen, erneut abgesaugt und bei 80°C 8 Stunden im Vakuum getrocknet. Der IR-spektroskopisch bestimmte MSA-Pfropfgrad betrug 1,2 Gew.% bezogen auf die Gesamtmenge.

1.4.2. Pfropfung mit Glycidylmethacrylat:

Die Pfropfung wurde analog zu Beispiel 1.4.1. durchgeführt, wobei jedoch an Stelle des MSA 60 g Glycidylmethacrylat (GMA) eingesetzt wurden.

1.4.3. Pfropfung mit Styrol:

Die Pfropfung wurde analog zu Beispiel 1.4.1. durchgeführt, wobei jedoch an Stelle des MSA 60 g Styrol eingesetzt wurden.

B. Herstellung der Blends:

Zur Herstellung der Blends wurden folgende Einsatzstoffe verwendet:

Elastomere Polypropylene (ELPP):

- ELPP 1 hergestellt gemäß Beispiel 1.3
- ELPP 2 hergestellt gemäß Beispiel 1.4.1.
- ELPP 3 hergestellt gemäß Beispiel 1.4.2.
- ELPP 4 hergestellt gemäß Beispiel 1.4.3.

Nichtolefinische Thermoplaste

- PA Polyamid 6, Miramid SH3, Leuna
- PC Polycarbonat, Lexan PK1340, General Electrics
- PS Polystyrol, PS 165H, BASF
- PET Polyethylenterephthalat, Polyclear G, Hoechst

Vergleichs-Polyolefine:

- IPP isotaktisches Polypropylen-Homopolymer, MFI 230°C/2,16kg = 10 g/10 min, Daplen KS 10, PCD Polymere,
- EPR Ethylen-Propylen-Resin, Mooney-Viskosität: 65 (ML(1 + 4) 121 °C), Dutral CO 038, Fa. Enimont

Verträglichkeitsvermittler:

- VV 1 MSA-gepfropftes ELPP gemäß Beispiel 1.4.1.
- VV 2 GMA-gepfropftes ELPP gemäß Beispiel 1.4.2.
- VV 3 Styrol-gepfropftes ELPP gemäß Beispiel 1.4.3.
- VV 4 SEBS-Copolymer, Kraton G 1652, Shell
- VV 5 MSA-gepfropftes SEBS-Copolymer, Kraton FG 1901X, Shell

Beispiel 2:

Eine Mischung aus 20 g (50 Gew.%) PA, 48 g (45 Gew.%) des elastomeren Polypropylens (ELPP1) gemäß Beispiel 1.3. und 2 g (5 Gew.%) des Verträglichkeitsvermittlers VV5 wurde in einem Brabender-Plasticorder mit Knetkammer und pneumatischer Einfüllvorrichtung bei 260°C während 6 min geknetet. Der geknetete Blend wurde anschließend zur Bestimmung des E-Moduls und der rheologischen Eigenschaften auf einer hydraulischen Battenfeld-Pressen bei 230°C zu 2 mm dicken Platten verpreßt. Der E-Modul wurde im 3-Punkt-Biegeversuch gemäß DIN 53 452/57 an 80 x 10 x 2 mm Probekörpern bestimmt. Die Viskositäten wurden mit Hilfe der Cox-Merz-Beziehung (W.P. Cox, E.Merz, J. Pol. Sci 28 (1958) 619) aus den Speicher- und Verlustmoduln (gemessen bei 230°C in Kegel-Platte-Anordnung auf einem Rheometrics RDS II Rheometer) für Scherraten von 10⁻¹ und 100 rad/s berechnet. Die Werte für E-Modul und Viskositäten sind in Tabelle 1 angeführt.

Beispiele 3 bis 9 und Vergleichsbeispiele V1 bis V6:

- Analog zu Beispiel 2 wurden Blends aus den in Tabelle 1 angeführten Einsatzstoffen durch Kneten hergestellt. Die Beispiele V 1 bis V6 sind nicht erfindungsgemäße Vergleichsbeispiele, in ihnen werden keine ELPP, sondern IPP (V1 bis V4) bzw. Elastomere (V5 und V6) als olefinische Blendkomponenten verwendet. Im Falle der Verwendung von PET als nichtolefinische Blendkomponente (Beispiele 8, 9, V4) wurde das PET zuerst allein in der auf 270 °C aufgeheizten Knetkammer während 2 min aufgeschmolzen, dann die übrigen Komponenten zugegeben und weitere 5 min geknetet. Die Preßtemperatur bei der Herstellung der PET enthaltenden Probeplatten lag ebenfalls bei 270 °C.
- Die Werte für die E-Moduli und Viskositäten der Blends sind in Tabelle 1 zusammengestellt. Aus den Werten ist ersichtlich, daß die ELPP-enthaltenden erfindungsgemäßen Blends (Beispiele 2 bis 9) deutlich geringere Steifigkeiten, gemessen als E-Moduln, als entsprechende Blends mit IPP (Vergleichsbeispiele V1 bis V4) beziehungsweise gegenüber ähnlich weichen Blends mit Elastomeren (V5 und V6) deutlich geringere Viskositäten aufweisen.

Beispiele 10 bis 13:

- Analog zu Beispiel 2 wurden Blends aus den in Tabelle 1 angeführten Einsatzstoffen durch Kneten hergestellt. Im Fall der Verwendung von PET als nichtolefinische Blendkomponente (Beispiel 13) wurden die Knettemperatur und die Preßtemperatur auf 270 °C erhöht.

Die Werte für die E-Moduln sind zusammen mit jenen der reinen nichtolefinischen Komponenten in Tabelle 1 zusammengestellt. Es konnte in jedem Fall eine deutliche Reduktion der Steifigkeit erreicht werden.

Tabelle 1

Zusammensetzung und Eigenschaften der Blends (in Gew.%)								
30	Bsp.				Biege-E-Modul (MPa)	Viskosität (Pa.s)		
						bei 0,01/s	bei 100/s	
35	2	50 % PA	45 % ELPP1	5 % VV5	157	14100	345	
	3	50 % PA	45 % ELPP1	5 % VV1	190	15000	330	
	4	50 % PC	45 % ELPP1	5 % VV5	135	1570	464	
	5	50 % PC	45 % ELPP1	5 % VV2	151	451	23,4	
	6	50 % PS	45 % ELPP1	5 % VV4	146	1200	285	
	7	50 % PS	45 % ELPP1	5 % VV3	164	495	192	
	8	50 % PET	45 % ELPP1	5 % VV5	148	8750	94	
	9	50 % PET	45 % ELPP1	5 % VV2	156	7000	76,5	
	40	V1	50 % PA	45 % IPP	5 % VV5	2018	22600	471
		V2	50 % PC	45 % IPP	5 % VV5	1306	2520	544
V3		50 % PS	45 % IPP	5 % VV4	1586	1700	339	
V4		50 % PET	45 % IPP	5 % VV5	2011	9500	127	
45		V5	50 % PC	45 % EPR	5 % VV5	100	18700	1420
		V6	50 % PS	45 % EPR	5 % VV4	107	390000	3780
50		10	85 % PA	15 % ELPP2	-	1892		
		11	85 % PC	15 % ELPP3	-	1621		
		12	85 % PS	15 % ELPP4	-	2409		
		13	85 % PET	15 % ELPP3	-	2157		
	100 % PA		-	-	2100			
	100 % PC		-	-	2087			
	100 % PS		-	-	3480			
	100 % PET	-	-	2450				

Patentansprüche

1. Blend enthaltend
 - a) 5 bis 80 Gew.% elastomere Polypropylene (ELPP),
 - b) 20 bis 95 Gew.% nichtolefinische Thermoplaste,
 - c) 0 bis 10 Gew.% Verträglichkeitsvermittler,sowie gegebenenfalls weitere übliche Additive, Füllstoffe oder Verstärkungsstoffe.
2. Blend gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß er
 - a) 10 bis 60 Gew.% elastomere Polypropylene (ELPP),
 - b) 40 bis 90 Gew.% nichtolefinische Thermoplaste,
 - c) 0 bis 10 Gew.% Verträglichkeitsvermittler,sowie gegebenenfalls weitere übliche Additive, Füllstoffe oder Verstärkungsstoffe enthält.
3. Blend gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die ELPP durch Pfpfung mit ungesättigten Pfpfmonomeren modifiziert sind.
4. Blend gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die ELPP aus einer Mischung von gepfpften ELPP und ungepfpften ELPP bestehen.
5. Blend gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die elastomeren Polypropylene einen melt flow index (MFI) bei 230 °C/2,16 kg von größer 1 aufweisen.
6. Blend gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die nichtolefinischen Thermoplaste Polyamide, Polystyrol, Polycarbonate oder Polyester sind.
7. Blend gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Verträglichkeitsvermittler ein durch Pfpfen modifiziertes Polypropylen oder Elastomer ist.
8. Blend gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Verträglichkeitsvermittler ein durch Pfpfen modifiziertes elastomeres Polypropylen ist.
9. Blend gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Füllstoffe Talkum, Kreide oder Kaolin sind.
10. Verfahren zur Herstellung von Blends gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß
 - a) 5 bis 80 Gew.% elastomere Polypropylene (ELPP),
 - b) 20 bis 95 Gew.% nichtolefinische Thermoplaste,
 - c) 0 bis 10 Gew.% Verträglichkeitsvermittler,sowie gegebenenfalls weitere übliche Additive, Füllstoffe oder Verstärkungsstoffe bei 180 bis 300 °C in einem Mischer, Kneiter oder Extruder gemischt und homogenisiert werden.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 94 11 0857

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
A	WO-A-93 06175 (E.I.DUPONT NEMOURS) * Seite 3, Zeile 29 - Seite 4, Zeile 6 * * Seite 6, Zeile 27 - Seite 8, Zeile 16 * ---	1-10	C08L23/16 C08L51/06 C08L77/00 C08L67/00
A	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 68-02622Q & JP-A-43 006 795 (CHISSO) * Zusammenfassung * ---	1-10	
A	EP-A-0 548 961 (YAZAKI) * Seite 3, Zeile 6 - Zeile 47 * -----	1-10	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
			C08L
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenamt		Prüfer	
DEN HAAG		Schmidt, H	
Abschlußdatum der Recherche			
7. November 1994			
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze F : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument * : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			

EP FORM 120 (01/93) (P4/C30)